(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭57-94019

5)Int. Cl.³ C 08 G 69/44 識別記号

庁内整理番号 6820-4 J ❸公開 昭和57年(1982)6月11日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

効末端にオキサゾリン環を有するポリエステルポリアミドの製造法

20特

爾 昭55-170447

22出

願 昭55(1980)12月2日

⑩発 明 者 佐野安雄

箕面市新稲5丁目21番26号

⑪出 願 人 武田薬品工業株式会社

大阪市東区道修町2丁目27番地 個代 理 人 弁理十 松居祥二

明 細 暮

1. 発明の名称

末端にオキサゾリン家を有するホリエステルポ リアミドの製造法

2. 特許請求の範囲

ビス(2-オキサゾリン)化合物とポリカルボン酸とを、ビス(2-オキサゾリン)化合物1モルに対してカルボン酸基を約1.7当量以下の割合で反応させることを特飯とする末端にオキサゾリン珠を有するポリエステルボリアミドの製造法。

8. 発明の詳細な説明

ビス(2-オキサゾリン)化合物は、オキサゾリン塚の各種官能基との反応在から鎖延長剤や架 植剤として広く利用しうる化合物である。なかで も2,2'-(1,8-フエニレン)-ビス(2-オ キサゾリン)と2,2'-(1,4-フエニレン)-ビス(2-オキサゾリン)は、これらの合成原料 が市販されていて容易に手に入ること、合成が比 較的各易であること、安定な化台物であることな どから広く検討され、すでに工業的に使用された 例もみられる。しかしこれらの応用には1つの難 点がある。それは、どちらも結晶性がよく、たと えば 2,2'-(1,3-フエニレン)-ビス(2-オキサゾリン)は146~9℃,2,2'-(1,4-フエニレン)ーピス(2ーオキサゾリン)は246 ~9 Cと高融点であり、溶媒類に対する溶解性や 樹脂類との相密性が低いことである。そのため、 これらの化合物を使用する際、相手樹脂とのブレ ンドに100℃以上、宝ましくは120℃以上という 高い温度を必要とする。しかし100℃以上、特に 120°C以上の温度をかけるとオキサゾリンと相手 樹脂の官能基との反応が、ブレンドの時点で進行 し、ゲル化のおそれもあり、所期の目的を達する ことができない場合が多い。そこで本発明者は銃 意核討した結集、ビス(2-オキサゾリン)化台 物とポリカルボン酸とを特定期合で反応させると とにより樹脂や溶媒類との相密性のよいポリエス テルボリアミドが得られることを知見し、この知 見にもとづき、本発明を完成するに至つた。

すなわち、本発明は、ビス(2-オキサゾリン)

化台物とポリカルボン酸とを、ピス(2-オキサ ゾリン)化台物 1 モルに対してカルボン酸基を約 1.7 当量以下の割合で反応させることを特象とする る末端にオキサゾリン康を有するポリエステルポ リアミドの製造法に関する。

本発明で用いられるビス(2-オキサゾリン) 化合物としては、たとえば2, 2′-(1,8-フェニレン)-ビス(2-オキサゾリン),2,2′-(1,4-フェニレン)-ビス(2-オキサゾリン),2,2′-(1,4-フェニレン)-ビス(2-オキサゾリン),2,2′-(1,2-フェニレン)-ビス(2 -オキサゾリン),2,2′-(1,2-フェニレン)-ビス(4-メチル-2-オキサゾリン),2,2′-(1,4-フェニレン)-ビス(4-メチル-2-オキサゾリン),2,2′-(1,4-フェニレン)-ビス(4-メチル-2-オキサゾリン),2,2′-(1,3-フェニレン)-ビス(5-メチル-2-オキサゾリン),2,2′-(1,4-フェニレン)-ビス(5-メチル-2-オキサゾリン),2,2′-(1,4-フェニレン)-ビス(5-メチル-2-オキサゾリン)たどの苦香核に2個のオ

ングリコールなどのアルコール系,たとえばメチルイソプチルケトン,シクロヘキサンなどのケトン赤,たとえはクロロホルム,クロルペンゼン,ジメチルホルムアミドなどが用いられる。

ビス(2-オキサソリン)化合物と相手方のポリカルボン酸との比率は、ビス(2-オキサソリン)化合物1モルに対して、カルボン酸基を約1.7当宜以下、好ましくは約1.5~0.8当量程度である。

本発明により得られるポリエステルポリアミドは、末端にオキサゾリン線を有しており、分子量はポリカルボン酸の種類や重などにより異なるか、約500~8000程度である。このポリエステルポリアミドは、たとえば1分子中に2個以上のカルボキシル基を有する前述のようなポリカルボン酸や樹脂などと、オキサゾリン基1当量に対してカルボキシル基が約0.5~2.0当量になるように配合した後、約140~220℃の無付条件で舞き付けるととにより外続、機械的性質、耐候性、耐

キサゾリン康が結合したものがあげられる。

本発明で用いられるポリカルボン酸としては、たとえばジカルボン酸,トリカルボン酸,テトラカルホン酸などから目的に応じて適宜選べばよい。具体的には、ジカルボン酸としては、たとえばアジピン酸,セバシン酸,アゼライン酸などの脂肪族飽和ジカルボン酸,たとえばHOOCCH・(CH2)5・(CH2)3 CH3 COOH, HOOC(CH2)5・CH・(CH2)10・COOHなどのCH2 CH3 長銀二塩基酸,α,ωーボリブタジエンジカルボン酸などがあげられ、トリないしそれ以上のポリカルボン酸としては、たとえばトリメリット酸,ブタンー1,2,8,4,-テトラカルボン酸などがあげられる。

これらのボリカルボン酸とビス(2-オサキゾ リン)化合物との反応は高媒中もしくは無密線で 通常約90℃以上、好ましくは約120℃以上で進 行させる。反応の進行は酸価を測定することによ り容易に追跡することができる。

裕族:としてはたとえはトルエン,キシレンなど の芳香族系,たとえはイソプロパノール、エチレ

聚品性のすぐれた塗膜が得られるので粉体塗料と して有用である。また、接着剤,ポッティング剤, エラストマーなどの分野でも有利に用いられる。

本発明によれば、ポリカルボン酸を適宜演ぶと とにより、自由に目的化合物の官能基奴を2以上 に上げることができるという利点がある トリス (2-オキサゾリン)化合物として1.2.4-トリス(2-オキサゾリニル)ベンゼンや1,8, 5ートリス(2ーオキサゾリニル)ベンゼンなど が知られているか、これらはビス(2ーオキサゾ リン) 化合物より合成しにくく、しかも高融点 (前者143°C,後者800°C以上)なので非常に使 いにくい。その点本発明の方法によれば、1秒の ピス(2-オキサゾリン)化合物から、便用目的 に応じて、それの官能基刻を変化させたものを台 成し、応用に供することができるので、ビス(2 - オキサゾリン)化合物の通用範囲を格段に拡け ることができる。またポリカルボン酸の種類や、 オキサゾリンに対する比率を変えることにより、 1つの末端のオキサゾリン張から他端のオキサゾ

リン猿までの距離を変えることができ、最終目的 物の可機性を調節することができるといり利点が ある。

以下に実施例をあげ、本発明を更に具体的に説明する。

哭施例 1

2,2'-(1,8-フエニレン)ービス(2-オキサゾリン)48.29とアゼライン酸18.89と
をコルベンにより、窒素ガスを吹き込みながら
180℃の浴で100分間加熱した。ビス(2-オキサゾリン)化合物1モルに対してカルボン酸蓋
は1当量である。生成物の酸価は0.26であつた。
このものは45℃で軟化し、80℃以上で流動性を示す。

共施例 2

トリメリット版 4.29, 2,2-(1,8-7エニレン)ビス(2-オキサゾリン)21.69をコルベンに秤取し、そこへジメチルホルムアミド80mlを加えて、窒素ガスを吹き込みなから加張した。ビス(2-オキサゾリン)化合物1モルに対して

カルボン配基は約0.6当量である。内温を180℃ に8時間保つた後、ジメチルホルムアミドを減圧 で留去した。残留分を温トルエン100mℓで抽出 した後、減圧乾燥した。収量16.59、得られた ものは非晶質の固体で、45℃で軟化し70℃以 上で疏動性を示す。

実施例8

2,2'-(1,4-フエニレン)-ビス(2-オキサゾリン)8.6 5 9 と、HOOC(CH₂)₅ CH(CH₂)₆ · CH₂ CH₃ COOH と HOOC(CH₂)₅ CH(CH₂)₆ CH(CH₂)₆ COOH と の後合 CH₂ CH₃ での付 との後合 CH₂ CH₃ 物(岡村製油㈱の OSK-DA SB-20 , 飲価 311) 7.2 1 9 とを混合し、内温を 180°Cで 1 2 0 分保 つた後、冷却して炭黄色,ろう状の固体 15.59 を 待た。ビス(2-オキサゾリン)化合物1モルに 対してカルボン酸基は約1当粒であつた。生成物の酸価 0.1 4。 との固体は約6 5°Cで軟化し、100°C近辺で流動性を示す。